の特許出職公開

②公開特許公報(A) 1260 – 169**44**4

Wint Cl. 4

總別記号

庁內整理番号

经公開 昭和60年(1985)9月2日

C 07 C 8 01 J C 07 C 89/98 31/12

88/86

7055-4H 7859-4G

7055-4H

審查請求 有 発明の数 1 (全8頁)

の発明の名称

芳香族カーボネートの改良製造方法

XX 5259-266545 (F)

爾 昭59(1984)12月19日 6016

優先権主張

@1983年12月27日@米區(US)@565888

砂発 明 者

ピタタートマーク

アメリカ台衆国。インディアナ州。エバンスビル、マリー

ゴールド・コート、701番

の出・質 人

ゼネラル・エレクトリ

シク・カンパニイ

アメリカ合衆圏、12305、ニューヨーク州、スケネクタデ

イ、リバーロード、1番

弁理士 生怒 第二 の代 選 人

イ 発明の名称

労者族カーボネートの改良製造方符

2 特許請求の終題

11) 触媒盤の触媒の存在下でフェノール化合物 をジ脂肪能力-ポネートまたは脂肪能労養能力-ボネートと反応させることからなる、脂肪族芳香 鉄カーボネート、シ芳香鉄カーボネートおよびこ れらの混合物から選択される芳馨族カーボネート の製造方法であって。一般式:

(女中、おは一般の異化水業器から器状され、B) は一類の故化水素器から選択されるうで表わされ る機塞し機造単位を含有するボリマー性スズ化合 物を触媒として使用することを特徴とする改良数 赞 为 卷。

(年) 強能一個の数化水業器が一個の難動族長化

水業基本よび一個の芳香族族化水業基から選択さ れることを特徴とする特許請求の範囲第/項に認 数の方法。

- (3) 前配一部の商筋接度化水素素がアルギル素 およびシクロアルキル盛から選択されることを整 数とする特許請求の範囲第2項に記載の方法。
- (4) 前部一部の芳香族展化水業差がアリール器、 アルアルキル蓋およびアルカリール案から選択さ れることを特徴とする特許領求の能器第2項に配 数の方法。
- 一切 私および民がアルキル基から選択されるこ とを特徴とする特許請求の範囲製工項に配数の方 4 55
- 16) B'がアルキル鑑から選択され、Rがアリー ル基から選択されることを特象とする特許額求の 範囲第3項に記載の方法。
- (7) 前部アリール器がフェニルであることを特 蒙とする特許精末の観題舞る項に記載の方法。
- (8) 前記離算量が、使用する脂肪等等等拠カー ボネート反応体またはご脂肪能カーボネート反応

体の量を基準として約400/~約30萬量多の範囲 であることを特徴とする特許請求の範囲第2項に 記載の方法。

(3) 前記量が約0/一約/3重量多の緩出である ことを特徴とする特許額次の範囲集予項に記載の 方法。

48 動部組織がポリモオキシ(シブチルスタンニレン))であることを特徴とする特許額求の総 類案を項に記載の方法。

60 数配施数がポリ(オキシ(ジオクチルスタンニシン)]であることを特数とする特許確求の 総曲数を項と記載の方法。

(2) 前別総裁がポリ(オキシ(ブテルフェニルスタンエレン)3であることを特徴とする特許額求の範囲無平等に記載の方法。

3 第朝の詳細な説明

発明の背景

従来、ジ脂肪熱カーボネート、脂肪無芳香 族カーボネートおよびジ芳香族カーボネートのような有機カーボネート級は、一般に有機塩素や無

線は、式: AIX₅、TiX₆、UX₄、TiX₄、VOX₅、 VX₅、ZaX₇、FeX₅およびSaX₆(ただし、Xはハ ロケン、アセトキシ、アルロキシまたはアリール オキシである)を寄する化合物である。

しかし、ジアルキルカーボネートがアルキル アリールカーボネートおよびジアリールカーボネ ート、特にジアリールカーボネートへ変換する築 を選在利用し得るプロセスよりも高くするという 観点からみて提供より効率的なエステル交換プロ セスが解発されれば大変有利であろう。 したが つて、そのようなプロセスを提供することが本発 卵の目的である。

発料の教養

本発明は、現在使用されている従来のルイス 酸無器と比較して熱質活性が向上している触媒を 使用して、ジ治師族カーボネートから脂肪族芳香 譲カーボネートおよびジ芳香薬カーボネートを製 凌するためのエステル交換プロセスに係る。より 詳細には、本発明は、オキシ(提化水業二度換ス タンエレン)のポリアーから選択される触媒を触 機協器のような鍵盤を制の存在下でのフェノール 概またはアルコール器とホスゲンとの反応によっ て製造されている。 しかし、ホスゲンが参数で あるために、これら有機カーボネートの製造に際 レホスゲンの使用を繋げると譲ましいことがある。

機器で使用して脂肪族汚番節カーボネートおよび ジ芳香族カーボネートを製造するためのエステル 交換プロセスに係る。

器期の報題

エステル交換プロセスを介するシアルキルカーボネートからアルキルアリールカーボネートと ジアリールカーボネートへの変換が、ポリマー性 のオキシ(炭化水器二聚換スタンニレン)般媒を 触媒彙で使用すると効率的にしかも容易に進成で きることが発見された。

本発明のポリマー性オキシ(炭化水※三菱換 スタンニシン) 触線は次の一般式で変わされる繰 り返し構造単位を含有する。

ここで、Bは一個の製化水業基から選択され、R'。 は一個の製化水業基から選択される。

RおよびRが扱わす一個の灰化水素基は一個

の脂肪族族化水業務および一個の芳香族族化水業 基から選択される。 一個の脂肪族族化水業族に はアルキル薬とシウロアルキル薬が包含される。 取およびぼが契めす好ましいアルキル機は炭素膜 子をノー物ノを個含有するものであり、これには 酸製と分枝のアルキル薬が複食される。 これら のアルキル薬をいくつか例形すると、メチル、エ チル、プロビル、インプロビル、ブチル、10パー ブチル、ペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘ ブチル、ウンデシル等がある。 好きしいシクロ アルキル基は環族素原子をよー約7個含有するも のである。 これらのシクロアルキル器のいくつ かの非議定衡には、シクロブチル、シウロベンチ ル、メチルシウロヘキシル、シウロヘキシルおよ びシクロヘブチルが包含される。

Rおよび似が終わす一個の芳香蒸炭化水溶蒸 にはアリール、アルアルキルおよびアルカリール 蒸が包含される。 好ましいアリール基は炭素原 子をる~/2個含有するものであり、フェニル、ビ フェニルおよびナフチルが包含される。 Rおよ

ことで、RおよびR'は上部に定義したとおりであり、Xは OH 満およびハロゲン基(塩素が好ましい)から選択され、nは3~約1000億を有する 近の整数であり、約5~約50が好きしい。

本発明の方法で本発明の触媒少なくとも/種を触線量で用いて製造し得る芳香族カーボネート には脂肪族芳香族カーボネートおよびジ芳香族カーボネートが包含される。 脂肪族芳香族カーボネートは久の一般式で扱わし得る。

ここで、R[®]は一個の脂肪族族化水業基から選択され、Arは一個の芳香族基から選択される。

R²が表わす好ましい一個の簡節族炭化水素基 はアルキル基やよびシカロアルキル基である。好 びR が終わすがましいアルアルキルおよびアルカ リール基は最高原子をクー約 /3 機合有するもの である。

式上の繰り返し機識単位を有する触媒のいく つかの非縁定例としては、ボリ(オキシ(ジプチルスタンニレン)〕、ボリ(オキシ(プチルフェニ ルスタンニレン)〕、ボリ(オキシ(プチルフェニ ルスタンニレン)〕、ボリ(オキシ(メチルブロ ピルスタンニレン)〕、ボリ(オキシ(ジフェニ ルスタンニレン)〕が包含される。

本発展のポリマー性のオキン(炭化水業二盤 製スタンニレン)化合物はそのポリマー緩中に式 1の繰り返し構造単位を約3~約100個含有し移 る。

より程定すると、本義語の方法で解解として 有用なポリマー性(ガキシ(液化水薬二盤換スタ ンエレン) J 化合物は、次の一般式で扱わし得る。

ましいアルキル基は炭素原子をノー約/2個含有するものであり、これらのアルキル基には直鎖のアルキル基が包含される。これらのアルキル基のいくつかの非限定例としてはメテル、エデル、プロピル、インプロピル、ブテル、tert・ブチル、ペンテル、ネオペンテル、ヘキシルおよびヘプチルが包含される。 B*が終わす好ましいシウロアルキル番は環炭素原子をダー約7個含有するものであり、これらにはシウロブチル、シウロヘキシルはよびシクロヘブテルが包含されるがこれらに限定されることはない。 R*で要わされるより好ましい一個の脂肪級基は炭素原子をノー約4個含有する低級アルキル器である。

かが終わす一個の芳香族高れは厳素原子をる 一ノ2 傷含有するアリール基が包含され、これら にはフェニル、ナフテルおよびビフェニルが包含 される。 かて終わされる好ましいアリール素は 次の一数文を有するものである。

ここで、各 がは数立して一個の設化水業基および ハロゲン基から選択され、B*は水業であり、 bは ひ~よの窓を有する整数である。

23が変わす一部の炭化水素基にはアルキル薬、 シウロアルギル基、アリール薬、アルカリール薬 およびアルアルギル薬が包含される。

R²が扱わす好きしいアルギル基は炭素原子を /一約 / 0 個含有するものであり、これらのアル キル基には盗縁のアルギル基および分枝アルギル 基が包含される。 好ましいシクロアルギル基は 環炭素原子を4 一約?個含有するものである。B² が変わす好ましいアリール基は環炭素原子を6 ー / 2 個含有するものであり、フェニル、ナフテル およびピフェニルを包含する。 B²が最わす好ま しいアルアルギルおよびアルカリール基は炭素原

(ことで R)は前に定義したとおりである)のジ脂 防筋カーボネートと反応させて製造し得る。

このフェノールとジ脂肪族との反応は次式で 扱わし得る。

ここで、 8^2 と46 は前に定義したものであり、684は熱線盤の本発明の触線である。

本義朝のジ芳香族カーボネートは2つの方在のどちらで製造してもよい。 第1の方法では、本義朝の独縁の独縁量の存在下で式目の脂肪族芳香族カーボネートをフェノール類の1種と反応させることを含む。 この反応はかの一般式で表わし得る。

子をフー約7年間営育するものである。

R³が表わす好ましいハロケン遊は塩素および 異素である。

ン労者落カーガネートは次の一般式で終わし 築る。

- とこで、ATは前に定義したものである。

式り中のかは窓方が両一でもよいし、または 狙いに異なっていてもよい。

本発物の脂肪等労者族カーボネートは、本発 明の無難を少なくとも/機能線盤で存在させて、 次の一般式;

(ここでAIは前に定義したとおりである)のフェ ノールを、次の一般式!

ここで、E . Ar および cat. は数と定義したとお りである。

第2の方法は、微線数の本発明散線の存在下 で脂肪族芳香族カーボネートをそれ自身かまたは 他の脂肪族芳香族カーボネートと反応させること を含む。この反応は次の一致式で姿わし得る。

ここで、 A_1 B^2 および can は 上で定義したものである。

式(3)、(6)および(6)で示される反応は、容線を 使用するかまたはしない数様で、約40℃~約 300℃の温度、好きしくは約/30℃~約250℃の 温度で行なうことができる。 これらの反応は、 大気田以下から大気圧収上、たとえば約0/~約 50 気圧の範囲に至る圧力で実施することができる。 これらの反応は本義等の無線の存在下では 大衆田で容器に進行する。

式(c)に示した反応によるシ芳香族カーボネートの製造も、製造物のシ脂肪族カーボネートを高 製すると物利に行ない得る。 ここでも同じ運由 で、同時に生成するシ脂肪族カーボネートが容易 に製法されるように脂肪族芳香族カーボネート反

が好ましく、フェノールを脂肪液等等族カーボネートと反応させてジ芳香族カーボネートを生成するとさにも適常過剰のフェノールを用いるのが好ましい。 一般にジ芳香族カーボネートの製造には連続プロセスを使用するのが好ましいので、存在するジ脂肪族カーボネート反応体ノモルにつきフェノールはよモルより多く使用するのが通常好ましい。

本明細番中で説明する交換反応で使用する本 発明の触媒の意は般線量である。 触線量とは、 ジ脂肪族カーボネートとフェノール銀から脂肪族 芳香族カーボネートを、または脂肪族芳香族カー ボネートとフェノール類からジ芳香族カーボネー トを製造するためのエステル交換反応を触媒する のに有効な量を意味する。 一般にこの量は、反 応体として用いられるジ糖肪酸カーボネートまた は脂肪族芳香族カーボネートの量に対して、約 の0/一約20重量その範囲であり、約0/一約 //主 重量分が好きしい。

変化。本義領の触媒はどんなエステル交換度

応体が低級機助族労働級カーボネートであると好ましい。 すなわち、脂肪族労働級カーボネート 中のP²は炭素原子をノー約を傷を有する低級アル キル基であるのが好ましい。

本発明のジ券香族カーボネートの総数において、反応プロセスを連続的にして同一の反応容器 中で行なうと好ましい。 すなわち、ジ酸肪族カーボネートとフェノールの反応が起こつて酸肪族 芳香族カーボネートが生成し始めたら、生成した 態筋級芳香族カーボネートを除去することなくそ のまま残留しているフェノール反応体と変に反応 させてジ券番族カーボネートを生成させることが できる。

理論上はジ芳香族カーボネートを生成するにはジ版防族カーボネートノモル毎にフェノール及 モルが必要とされるが、実際上はフェノール反応 体を過剰に用いると一般に好ましい。 すなわち、 たとえば、ジ脂肪族カーボネートをフェノールと 反応させて脂肪族芳香族カーボネートを生成させ るときには一般に過剰のフェノールを使用するの

応を触媒するにも有効であると思われる。 これ らのエステル交換反応には、エステル交換反応を 介するポリカーボネートの生成がある。 すなわ ち、本別維養の翻示および実施例はD服誘惑カー ボネートおよび脂肪無芳器族カーボネートからそ れぞれ脂肪族芳器族カーボネートおよびシ芳器族 カーボネートを生成する反応に関するものである が、本発明の触媒はエステル交換反応による他の エステル、特に芳器族エステルの影流にも有効で あろう。

好ましい具体例の説明

本発明をより終しくかつ勢らかに説明するために以下に実施例を挙げる。 以下の実施例は本 明都審中に開示しかつ特許諸家の総理に定義した 本発明を設定することなく何示するものと考えら れたい。 実施例中他に特配しない扱り部および まは全て業最基準である。

次の実施例/~3は。本発物の範囲から外れるルイス整種様を使用する脂肪等労者族(アルキルアリール)カーボネートおよびご芳香族(ジア

リールラカーボネートの製造例であり、これらの 実施例は比較のためだけのものである。

突然例 /

機械的スターラー、温度計および最吉!フィ ートのカラムを強え、裸数状ガラスを光探し、磁 産計と養統冷部器のついた器質ヘッドでフタをし た300世メンカフラスコに、フェノール /8828 〈 ふひもル〉とマシイン競ジプチルスズ触媒 48 を入れる。 この適合物を撹拌しながら /80℃ま で加熱する。との落度が凝したら、ジエチルカ 一ポネート(炭酸シエチル) 295を(025モル) を / 時間かけて筒下端斗から満下する。 ジエチ ルカーボネットの落下が発了した後、遊離したエ テルアルコールを蒸留によって仮応混合物から適 継的に除去する。 反応を 24 時間継続する。 24 時間の反応時間終了時化水流ポンプによつて **減圧にして反応協会物中に残留する未反応フェノ** 一ルを裏質放散せしめる。 残つた反応複合物を 粹義しガスクロマトグラフィーによつてエテルフ エニルカーボネートとジフェニルカーボネートを

た300世級少賞フラスコに、フェノール/8を29 (20年ル)とがりくオキシ(ジブテルスタンニ しつ) 3 触線 49 を入れる。 この機合物を撹拌 したがら 1500できで加熱する。 この機能に進し たら、ジエテルカーボネート 2939(Q25 モル) を 1 時間かけて腐下源斗から横下する。 ジエテ ルカーボネート船舶終了後、遊離したエテルアル コールを蒸留によって反応複合物から連続的に除 去する。 反応を 1 時間総続する。 1 時間の反 窓時間が経過したら、反応複合物を水塊ポンプに よって被圧にして機管する未反応フェノールを管 去放散せしめる。 残つた反応複合物を発量し、 エチルフェニルカーボネートとジフェニルカーボ ネートをガスクロマトグラン分析する。 純素を 後端の表しに示す。

突然98 5

反応をク時間行なう以外は母揮薬施例をの学 巖を繰り返す。 液 | 可結果を示す。

参照機・ る

反応をより時間実施する以外は24個実施例を

分析する。 結果は鉄線の数目に示す。 - 実施例 2

マシイン数ジプテルスズ触線が8の代わりに ジプテルスズジプドキシド触線が8を用いる以外 はほぼ実施例/の手駆を繰り返す。 解果を依拠 の表しに示す。

突海例 3

マレイン酸シブチルスズ般薬がその代わりだ トリフェニルスズハイドロギサイド触線がそを形 いる以外はほぼ実施例1の手限を繰り返す。 結 発を後編の表 1 に示す。

以下の実施例では、本発明の触線を用いて、 ジ脂肪族(ロアルキル)カーボネートから脂肪族 芳香族(アルキルアリール)カーボネートおよび ジ芳香族(ジアリール)カーボネートを製造する 例を示す。

突缩例 必

機械的スターラー、鑑度計および長さ/フィートのカラムを構え、螺旋状ガラスを光楽し、鑑度計と激液を卸器のついた器器へっドでフタをし

の手腕を繰り返す。 結果を表しに示す。 実施例 ク

ポリ(オキシ(ジプチルスタンエレン))継 縦×4・の代わりにポリ(オキシ(ジオウチルスタ ンエレン) 3 触縦×4 を帯い、かつ反応を 2×時 簡実施する以外はほぼ実施例×の手腕を繰り返す。 結果を無!に示す。

寒熱網 8

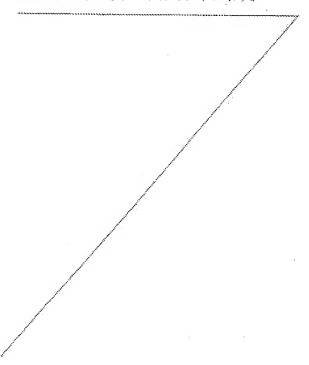
ポリ(オキシ(ジブチルスタンニシン) 3 種 様 ※ 8 の代わりにポリ(オキシ(ブチルフェニル スタンニシン) 3 種数 ※ 8 を帯か、かつ反応を 2 4 時間行なう以外は程度素施例※の手限を繰り 返す。 種類を終した示す。

寒游伤 9

ンエチルカーボネート2958(O25モル)の 代わりにンメチルカーボネート225*(O25モル) を用い、かつ反応を24時間行なう以外はほぼ寒 影例4の手順を繰り返す。 結果を要して示す。 来施例 10

ポリ〔オキシ(ジプチルスタンニレン))触

機 ドリの代わりにポリ (オキレ (ジブチルスタンニレン)) 触線 /リを用いるお外はほぼ実施例を の手腕を繰り返す。 触象を要しに示す。



1000	
	,
2.6	
reconstruction and a second	

W W M	85 W St (9)	反応時間 (時)	アルキルアリール カーボネート (モルダ)	ジアリール カーボネート (モルガ)	ジアリールカーポネート収率 (要験値のモルタ)
Age.	40	24	2.8	80	180
al	KO	. 2%	\$.2	7.0	24
.3	40	24	6.0	0	a
4	%0	<i>3</i> ^c	10.3	4.4	105
\$	% <i>0</i>	2,	9.8	68	7.6.3
6	40	&3	\$.0	267	62,4
2	80	24	2.7	322	720
₹ ⁸	80	ું જ	10.2	108	258
P	80	**	0	160	67.8
10	7.6	24	- Ø	157	67,2

聚落例 //

フェノール /8分2 (20モル)の代わりに
2.6・キシレノール 2442 (20モル)を無い、
かつ反応を 24 時間行なり接外はほぼ実施例をの
手順を繰り返す。 24 時間の反応時間終了時に、
ジエチルカーボネートがエチル 2,6・キシリルカーボネートに変換されていることがガスクロマト
グラフ分析で衰竭される。 ガスクロマトグラフィーでエチル 2,6・キシリルカーボネートの出現
ビークはフロ3分である。 間線な条件下でエチルフェニルカーボネートの出現ビークはまび分で

突然例 /2

フェノール /ぎ& 2 × (20 世 ル) の代わりに o - クロロフェノール 200 × (20 世 ル) を用いる 以外はほぼ実施例2の手順を繰り返す。 ガスクロマトグラフ分析によつて、エチル 2 - クロロフェニル) カーボネートが生成物として例定される。 エチル 2 - クロロフェニル) トグラフ溶解時間は235分であり、ビス(2-0 ロロフェニル) カーボネートのガスクロマトグラフ溶解時間は1564分である。

数1のデータが示しているように、本発明の 無嫌は本発明のエステル交換反応プロセスにおい て従来のルイス微熱線(異整例/一3)よりも効 率的である。 実施例 5 ~ /のと実施例 / ~3を 比較するとわかるように、同様な反応時間の場合、 本発明のポリマー触媒を用いると本発明の範疇か られる従来のルイス整線線を用いたときよりも かなり多い量のシフェニルカーボネートが生成す る。

上述の数米に照らして本発明の他の参正および変形が可能であることは明らかである。 したがつて、上記の本発明の特定異体例において特許 請求の範囲に定義した本発明の範囲内で変更をな し得るものと理解されたい。

> 特別出版人があうか・エンフトリック・ボンバェイ 代集人 (7830) 生 海 郷 二